颌日本国特許庁(IP)

⑪特許出願公告

⑫ 特 ·許 公 鞖(B2) 昭60-14695

@Int_Cl_4

識別記号

庁内整理番号

2949公告 昭和60年(1985) 4月15日

B 29 C 55/00 49/02 6653-4F 7639-4F

発明の数 2 (全10頁)

❷発明の名称

層状成形製品及びその製造方法

39特 賍 昭55-26221 ❸公 開 昭55-121017

23出 願 昭55(1980)3月4日 ❷昭55(1980)9月17日 ○

優先権主張

@1979年3月6日@米国(US)®18057

パラセリ・マナカル・ 79発 明者

アメリカ合衆国デラウエア州19808ウイルミントン・タナ

サブラマニアン ジヤ・ドライヴ2710

イー・アイ・デユポ 砂出 顖 人

アメリカ合衆国デラウエア州ウイルミントン・マーケット

ン・デ・ニモアス・ア ストリート1007

ンド・カンパニー

⑫代 理 人

弁理士 小田島 平吉 外1名

審査官

鳴井 義 夫

國参考文献

特開 昭49-59178(JP, A)

1

釣特許請求の範囲

1 ポリオレフィン、ポリオレフィンと相容しな い第二の重合体およびアルキルカルボキシル置換 したポリオレフインの組合わせから成り、ポリオ レフィンは連続マトリツクス相として製品中に存 5 ートルよりも薄い厚さで存在する特許請求の範囲 在し、第二の重合体は該連続相に埋込まれた物質 の多数の薄い、実質的に2次元的で、平行且つ重 なつた層の形態で存在しそしてアルキルカルボキ シル震換したポリオレフインは層間に存在して層 を接合していることを特徴とする、層状成形製 10 ポリオレフインは約0.5~3重量パーセントの量 品。

- 2 ポリオレフィンはポリエチレン、ポリプロピ レン、ポリブチレンおよびそれらの材料の共重合 体から成る群より選択する特許請求の範囲第1項 記載の製品。
- 3 第二の重合体はポリアミド、ポリビニルアル コール、ポリ(エチレンーコーピニルアルコー ル)およびポリエステルから成る群より選択する 特許請求の範囲第1項記載の製品。
- 4 アルキルカルボキシル置換したポリオレフィ 20 の製造方法。 ンはポリオレフィン骨格自体上または側鎖上の何 れかに結合したカルボキシル部分を有するポリオ レフィンから成る群より選択する、特許請求の範 囲第1項記載の製品。

- 5 第二の重合体はポリアミドである特許請求の 範囲第1項記載の製品。
- 6 ポリアミドは不連続相であり且つ材料の層中 で約0.5ミクロメートルよりも厚く約50ミクロメ 第5項記載の製品。
- 7 第二の重合体は製品の約5~40重量パーセン トの量で、ポリオレフィンは約60~95重量パーセ ントの量で、且つアルキルカルポキシル置換した で存在する特許請求の範囲第1項記載の製品。
- 8 (1)ポリオレフィン、ポリオレフィンと相溶し ない第二の重合体、およびアルキルカルボキシル 置換したポリオレフインの溶融した、不均一ブレ 15 ンド物を確立;且つ(2)溶融したブレンド物を(a)溶 融物を延伸し且つ(b)延伸した溶融物を最低の融点 を有する重合体成分の融点よりも低い温度まで冷 却することによつて成形するという諸段階から成 ることを特徴とする、重合体材料の層状成形製品
 - 8 ポリオレフィン、第二の重合体、およびアル キルカルボキシル置換したポリオレフィンの粒子 を、実質的に付加的な混合なしに、最高の融点を 有する重合体成分の融点よりも高い温度に加熱す

ることによつて、溶融した、不均一プレンド物を 確立する、特許請求の範囲第8項記載の方法。

10 ポリオレフィン、第二の重合体、およびア ルキルカルボキシル置換したポリオレフインを、 ポリオレフィンまたは第二の重合体の中の一が軟 5 法。 化または溶融しないような温度において、組合わ せ、且つその組合わせを最高の融点を有する重合 体成分の融点よりも高い温度に加熱することによ って、溶融した、不均一プレンド物を確立する、 特許請求の範囲第8項記載の方法。

ポリオレフインとアルキルカルボキシル置 換したポリオレフインの組合わせの粒子および第 二の重合体の粒子を、実質的な付加的な混合なし に、最高の融点を有する重合体成分の融点よりも 高い温度に加熱することによつて、溶融した、不 15 いる。この組成物は、エチレンとアクリル酸また 均一ブレンド物を確立する、特許請求の範囲第8 項記載の方法。

12 ポリオレフインの粒子および第二の重合体 とアルキルカルボキシル置換したポリオレフイン の組合わせの粒子を、実質的な付加的な混合なし 20 に、最高の融点を有する重合体成分の融点よりも 高い温度に加熱することによつて、溶融した、不 均一ブレンド物を確立する、特許請求の範囲第8 項記載の方法。

13 ポリオレフィンはポリエチレン、ポリプロ 25 とが望ましいことを明らかに述べている。 ピレン、ポリプチレンおよびこれらの物質の共重 合体から成る群より選択する、特許請求の範囲第 8 項記載の方法。

14 第二の重合体はポリアミド、ポリビニルア ル) およびポリエステルから成る群より選択す る、特許請求の範囲第8項記載の方法。

15 アルキルカルボキシル置換したポリオレフ インは、ポリオレフイン骨格自体または側鎖の何 レフィン類から成る群より選択する、特許請求の 節囲第8項記載の方法。

16 延伸は1方向においてである特許請求の範 囲第8項記載の方法。

範囲第16項記載の方法。

18 延伸は溶融したブレンド物の押出しによつ て達成する特許請求の範囲第8項記載の方法。

19 付加的な延伸を押出したブレンド物の吹込

み成形によつて違成する特許請求の範囲第18項

20 延伸は溶融したブレンド物の吹込み成形に よつて違成する特許請求の範囲第8項記載の方

発明の詳細な説明

本発明は、ポリオレフインおよびポリオレフイ ンと非相溶性の第二の重合体の不均一ブレンド物 の層状成形製品の製造、ならびに、特に流体、液 10 体および気体物質の透過に対するバリヤーの形態 にある、かかる製品に関するものである。

アメリカ合衆国特許3873667号は、ポリオレフ インとポリアミドから成る均一組成物の気体透過 性を低下させるための熱処理方法を明らかにして はメタクリル酸のどちらかとのイオン性炭化水素 共重合体を包含することを記している。不均一な プレンド物が均一なプレンド物を超える向上を示 すであろうという示唆は行なわれていない。

アメリカ合衆国特許3093255号はポリアミドと 組合わせたポリオレフインの組成物に関するもの である。この特許はポリオレフィンとポリアミド に対して高圧下に激しい混合を加えなければなら ないことおよび不均一であるよりは均一であるこ

アメリカ合衆国特許3373222号、3373223号およ び3373224号は何れも、分散剤を含有しないブレ ンド物と比較して低下した透過性と向上した機械 的性質を示す均一なブレンド物を取得するため ルコール、ポリ(エチレンーコービニルアルコー 30 の、ポリオレフイン、ポリアミドおよびある種の 分散剤物質から成る均一な重合体ブレンド物につ いて記している。アメリカ合衆国特許3373222号 は、カルボキシル化ポリエチレンに関するもので あり、アメリカ合衆国特許3373223号はエチレン れかに結合したカルボキシル部分を有するポリオ 35 とアクリル酸またはメタクリル酸の共重合体に関 するものであり且つ3373224号はエチレンとα, βーエチレン性不飽和モノカルボン酸の金属イオ ン含有共重合体に関するものである。これらの特 許はすべて、均一なブレンド物の取得に対する分 17 延伸は垂直方向においてである特許請求の 40 散剤の使用の利点を明らかにしているものであつ て、何れも不均一なブレンド物が有用であること を示唆してはいない。

西ドイツ特許出願公開明細書2746181号は、ポ リビニルアルコール中に部分的に溶解させたポリ

塩化ビニルの分散物は、ゲル化させたのち、その ゲルを圧延、成形または押出すことによつて層流 を加えて低い気体透過性を有する多層構造物を与 えることができるということを明らかにしてい ブレンド物の初期的な使用について記している が、1重合体成分としてのポリオレフィン、また は先に記した他の特許において必要としたような 分散剤のどちらの使用をも記していない。

インと相溶しない第二の重合体およびアルキルカ ルボキシル置換したポリオレフインの溶融した不 均一ブレンド物を確立し;且つ溶融体を延伸し且 つ延伸した溶融体を最低の融点を有する重合体成 て溶融したブレンド物を成形するという段階から 成る重合体材料の層状の成形製品を製造するため の方法を提供する。

更にまた、ポリオレフイン、第二の重合体、お よびアルキルカルボキシル慣換したポリオレフィ 20 層として存在している。 ンの組合わせから成る層状の成形製品をも提供す るが、この製品中で、ポリオレフインと第二の重 合体は多数の薄い、実質的に2次元的な平行であ り且つ重なつた材料の層として存在し、またアル 存在して各層を接着結合しているものと考えられ る。

本発明の製品、すなわち、フイルム、フイラメ ント、シート、容器およびその他の成形製品は、 製品に対して所望する特別な性質は、特別な重合 体または特別に配合した重合体組成物を必要とし た。本発明は、特別な方法と特別な重合体の配合 を用いることによつて、流体の透過に対する向上 物を与える。

本発明の一般的製品は、2種の相溶しない重合 体とこれらの両重合体の層状のドメインを接合す るように働らく1種の重合体の混合物から成る層 の粒子を混合し、その混合物を加熱して不均一な 材料の溶融物とし、その溶融物に延伸をもたらし て延びた不連続の重合体相を与えるような具合に 溶融成形することによつて製造する。

1 実施形態においては、非溶融状態にある重合 体粒子を統計的に均一な分散を与えるように充分 に混合すると共に、重合体を溶融するまで加熱し たのちには実質的に付加的な混合は避けるように る。この西ドイツ特許明細書は、重合体の均一な 5 注意をはらわなければならない。別の実施形態に おいては、重合体の組合わせが不均一性を保つて いる限りは、重合体製品を軟化または溶融状態で 混合してもよい。ブレンド物は、ポリオレフィン または第二の重合体の中の一方が軟化または溶融 本発明によれば、ポリオレフイン、ポリオレフ 10 しないような温度で重合体を組合わせ、次いでそ の組合わせを加熱することによつて、確立するこ ともできる。本発明の成功は、非相溶性の重合体 の溶融した不均一なブレンド物を、たとえば押出 し力によるようにしてその溶融物を延伸するとき 分の融点よりも低い温度まで冷却することによつ 15 に、1重合体が連続的なマトリツクス相の状態に あり且つ他の重合体が不連続的に分布した相の状 態にあるように、確保することに依存する。不連 続相を成す重合体は、連続相中に埋められた、多 数の薄い、実質的に2次元的で平行且つ重なつた

同じく本発明の成功のために必要なものは、非 相溶性の重合体の隣接する層すなわちドメインを 接合する重合体である。かかる重合体は、その考 えられる目的に従つて、相溶化剤と名付けること キルカルボキシル置換ポリオレフインは、層間に 25 ができるが、その作用の真の機構は完全にはわか つていない。相溶化剤の少なくとも一部は、本発 明の層状の成形製品中で、部分的に1層により且 つ部分的に隣接する層により結び付けられた非相 溶性重合体の隣接する層の間に濃縮され、かくし 古くから重合体組成物から製造されてきた。成形 30 てそれらの層を接合するものと考えられる。相溶 化剤が存在しなければ、非相溶性重合体の不均一 な溶融物から形成せしめた成形製品は貧弱な機械 的性質を有しており、且つ一般に、押出しまたは 成形によつて一体の製品を与えことすらできな したバリヤー性と向上した機械的性質を示す組成 35 い。本発明の目的に対しては、"非相溶性重合 体"とは、溶融状態で実質的に何らの相互の混和 性を有していない重合体材料を意味する。

本発明の実施において用いる第二の重合体が、 前記のように、微粒子状の形態にあることは、絶 状の成形製品である。本発明の製品は、各重合体 40 対に必要ではないが、好適なことであり、且つポ リオレフィンおよび第二の重合体の両者は粒子と して混合することが望ましい。粒子は、原則とし て、非相密性重合体の溶融したブレンド物が、た とえば押出しダイリップのような、何らかの溶融

の中から無作為にとつた2試料が実質的に同一の 組成を有していなければならないということであ る。非相溶性重合体の混合は、比較的高い融点を 有する重合体の粒子を、その融点よりも低い温度

に保つた比較的低い融点を有する重合体の溶融物 に添加することによつて、達成することができ る。その場合に、溶融物を攪拌して適当な混合物 を取得すれば、かくてその混合物は次の加熱工程

でそのまま使用する用意ができている。

混合し終つたならば、非相溶性の両重合体を、 最高の融点を有する重合体成分の融点よりも高い 温度に加熱する。加熱は、軟化または溶融したブ レンド物を延伸させる目的で行なう。明確な融点 を示さない非相溶性重合体の場合には、本明細書 粒子は一般に、たとえば立方体状または球状のよ 15 において用いるときの"溶融温度"とは、少なく とも、ブレンド物中の各重合体を延伸させるため に必要な程度にまで重合体が軟化するために充分 な高さの温度をいう。このような加熱は材料の軟 化または溶融した不均一なブレンド物を与え且つ 20 加熱は非相溶性の重合体の多大の付加的混合を避 けるような具合に行なわなければならないが、何 故ならば、このような混合は溶融した粒子の均一 化と結合を生じさせ且つ均一な、非層状の組成の 容融物および成形製品を与えるおそれがあるから 溶化剤は、それ自体個々の粒子として用意しても 25 である。加熱は多くの公知の手段の何れかによっ て行なうが、通常は押出機を用いて行なう。材料 の混合のためではなく材料の輸送のために設計し た種類の単軸押出機は、2相の非相溶性重合体組 成物の均一化を生じさせることなく本発明の加熱 不連続相中の材料の層の厚さは、成形段階にお 30 段階と成形段階の間で使用することができること が認められている。組成物が不均一性の局面を維 持する程度まで本発明の方法および製品を具体化

することができる。 成形段階は、溶融したブレンド物の延伸および る重なり合つた層を与えることができるように選 35 その後の冷却を必要とする。延伸は、不連続相中 の粒子の寸法の実質的な変化を生じさせるべき 2 相溶融物の伸張である。延伸は、いくつかの手段 の中の何れかによつて、または1よりも多いかか る手段の組合わせによつて、達成することができ 錐混合機を用いて、連成することができる。粒子 40 る。たとえば、ロール間で圧搾することによつ て、または熱板間で圧縮することによつて、ある いはダイリップ間で押出すことによつて、溶融物 を延伸することができる。吹込み成形のような成 形方法もまた、本発明に従がう延伸を生じさせる

延伸手段に導入したときに、本発明の実施に対し て必要な不均一性を表わすような大きさのもので なければならない。粒子、特に第二の重合体の粒 子の大きさが小さ過ぎる場合には、溶融したプレ ンド物は、過度の混合を行なわない場合ですら、5 不連続重合体相を構成する材料のドメインがあま りにも小さいために、均一な組成物として機能す る傾向がある。粒子、特に第二の重合体の粒子の 大きさが大き過ぎる場合には、溶融したブレンド 物は、層状の構造というよりは大理石模様の構造 10 を有する成形製品を与える傾向がある。この場合 には、不連続相を構成する材料の大きなドメイン が成形製品の相対する境界へと伸びて連続相を構 成する材料の分裂を生じさせるものと思われる。 うな、規則正しい形状であることが好ましい。し かしながら、粒子は不規則なものであってもよ く、また粒子は、たとえばフレーク状の材料を用 いる場合のように、他の次元よりも著るしく大き い1次元を有していてもよい。

非相溶性重合体のそれぞれが個々の粒子として 存在している場合には、それらの粒子は一般には ほぼ同じ大きさのものであるけれども、そのよう なことが絶対に必要であるということはない。相 よいし、あるいはそれを非相溶性の重合体の中の 1 方または両方中に混合し、その上に塗布し、ま たはその他の方法でそれらと組合わせることもで

ける延伸の程度と結び付いた粒径の関数である。 不連続相となる重合体の粒径は一般に、延伸後 に、約0.5~50ミクロメートルおよび恐らくは、 ある場合には、それよりも僅かに厚い厚さを有す <u>ئ</u>ز.

重合体の粒子の混合は、何らかの公知の手段に よつて、たとえばV字形混合機または転回混合機 を用いて、あるいはもつと大きな規模では、2重 の連続的な混合は、多くの公知の方法の何れかに よつて、違成することができる。いうまでもな く、粒子を手によつて混合することもできる。混 合についての唯一の必要条件は、当該材料の集団

ことができる。成形製品としての容器の製造にお いては、延伸は、容器予備成形物すなわちパリソ ンを与えるべき不均一ブレンド溶融物の押出しと その後の最終容器へのパリソンの吹込み成形の組 合わせによつて、達成することができる。

延伸は1方向においてまたは直光する2方向に おいて与えることができる。延伸を1方向または 2方向の何れで行なうにもせよ、少なくとも1方 向において100~500パーセントの伸張が存在しな ここに示した上限は限定的ではないが、不適当な 延伸は本発明の特徴である流体の透過に対する向 上したバリヤー性を与えない故に、下限は限定的 である。溶融物の過大の伸張が製品の弱化または 切断をみちびくおそれのある場合に限つてのみ、15 過度の延伸の回避が重要となる。

延伸に引続いて最低の融点を有する成分の融点 よりも低い温度への冷却を行なうことによつて、 成形製品を固化させる。冷却は所望する任意の手 段によつて且つ何らかの便宜の速度で行なうこと 20 ピメリン酸、などである。第一アミンの例はテト ができる。吹込み成形による延伸の場合において は、しばしば金型を急冷することによつて製品を 冷却し、またフィルムの押出しの場合において は、冷却空気への暴露によつてまたは急冷ロール

本発明の実施のための各成分の割合に関して は、成形した製品中で不連続相となるべき非相溶 性の第二の重合体は、一般に混合物の約40重量パ ーセント未満の量で存在していなければならな い。非相溶性の第二の重合体は、混合物の約5重 30 ポリカプロアミドが好適である。 量パーセントよりも多く且つ約40重量パーセント よりも少なく存在していなければならず、約10~ 30重量パーセントが好適である。ポリオレフイン は、混合物の約60重量パーセントよりも多く約95 あつて、70~90重量%が好適である。相溶化剤 は、不連続相の約5~30重量パーセントの量で存 在すべきであつて、約10~20重量パーセントが好 適である。層状の構造の形成を妨げまたは望まし いあるいは必要な組成物の性質を妨害する種類の 40 れている。 ものまたは量でない限りは、不活性充塡剤を組成 物中に導入するために何れかの成分を使用するこ とができる。構造用重合体材料において一般的に 用いられる量の不透明化剤、着色剤、潤滑剤、安

10

定剤などを本発明の場合にも使用することができ る。このような充塡剤の量は非相溶性の重合体お よび相溶化剤の量の計算には含まれない。

本発明の組成物中で使用するポリオレフィンと 5 しては、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリブ チレン、これらの物質の共重合体などが含まれ る。ポリエチレンが好適で、高密度、中密度、ま たは低密度の何れであつてもよい。

ポリオレフィンと相溶しない第二の重合体とし ければならず、100~300%の伸張が好適である。10 ては、ポリアミド、ポリビニルアルコール、ポリ (エチレンーコービニルアルコール)、およびたと えばポリエチレンテレフタレートおよびポリブチ レンテレフタレートのようなポリエステルがあ

ポリアミドおよびコポリアミドは公知であつ て、カルボン酸と第一アミンを公知の条件下に反 応させることによつて、製造することができる。 カルボン酸の例はアジピン酸、スペリン酸、セバ チン酸、アゼライン酸、マロン酸、グルタル酸、 ラメチレンジアミン、ペンタメチレンジアミン、 ヘキサメチレンジアミン、オクタメチレンジアミ ン、などである。代表的なポリアミドはポリペン タメチレンアジパミド、 ポリヘキサメチレンアジ との接触によつて冷却を達成することができる。 25 パミド、ポリヘキサメチレンセパカミド、たとえ ばカプロラクタムのようなラクタムからおよびた とえば11ーアミノウンデカン酸のようなアミノ酸 から取得することができるポリアミド、その他が 含まれる。ポリヘキサメチレンアジパミドおよび

ポリビニルアルコールは公知であつて、200~ 2500、好ましくは1000~2000の重合度の酢酸ビニ ル単独重合体または共重合体の加水分解またはア ルコリシスによつて製造される。好適なポリビニ 重量パーセントよりも少なく存在しているべきで 35 ルアルコールは酢酸エステル基の約50乃至実質的 に100パーセント、もつとも好ましくは80乃至 99.5パーセントが加水分解またはアルコリシスを 受けているポリ酢酸ビニルである。ポリビニルア ルコールはアメリカ合衆国特許3541069号に記さ

> ポリ(エチレンーコーピニルアルコール)は、 5~80、好ましくは15~20重量パーセントのエチ レンを含有するエチレン一酢酸ピニル共重合体の 加水分解またはアルコリシスによつて製造され

る。代表的なポリ(エチレンーコービニルアルコ ール) はアメリカ合衆国特許3487059および 3519701号に記されている。

ポリエステルはアメリカ合衆国特許2465319号 に記されている。

アルキルカルボキシル置換したポリオレフイン 相溶化剤は、ポリオレフイン骨格自体または側鎖 上の何れかで結合しているカルボキシル部分を有 するポリオレフインである。"カルボキシル部 ら成るグループからのカルボキシル基を意味す る。カルボン酸塩は中和したカルボン酸であつ て、カルボキシル部分としてカルボン酸塩を含む 相溶化剤はその塩のカルボン酸をも包含する。こ のような相溶化剤はアイオノマー重合体と呼ばれ 15 ボキシル成分から成るものである。 る。

相溶化剤は、直接的な合成により、またはグラ フト反応により、製造することができる。直接的 な合成の例は、αーオレフインとカルボキシル部 分を有するオレフィン性単量体との共重合であ 20 不飽和単量体から成ることが好ましい。ここでカ り、グラフト反応の例は、ポリオレフイン骨格へ のカルボキシル部分を有するモノマーの付加であ る。グラフト反応によつて製造した相溶化剤にお いては、ポリオレフインはポリエチレンまたはエ 8炭素原子を有する少なくとも1種のαーオレフ インの共重合体、あるいは少なくとも1種の3~ 8炭素原子を有するαーオレフィンと、たとえば 1. 4-ヘキサジェンその他のような、ジオレフ 飽和カルボン酸、無水カルボン酸またはエステル 単量体と反応させることによつてグラフト重合体 を取得することができる。代表的な適当な酸、無 水酸またはエステル単量体としては次のものが含 まれる:メタクリル酸、アクリル酸、エタクリル 35 酸、グリシジルメタクリレート、 2ーヒドロキシ エチルアクリレート、2ーヒドロキシエチルメタ クリレート、ジエチルマレエード、モノエチルマ レエート、ジーnーブチルマレエート、無水マレ れらのジカルボン酸のモノエステル、ドデセニル 無水コハク酸、5ーノルボルネンー2, 3一無水 物、無水ナジン酸 (nadic anhydrideすなわち 3. 6 - エンドメチレンー 1, 2, 3, 6 - テト

ラヒドロ無水フタル酸)、など。一般に、グラフ ト重合体は約0.01乃至約20、好ましくは約0.1乃 至約10、もつとも好ましくは約0.2乃至約5重量 パーセントのグラフト単量体を含有している。

グラフト重合体はアメリカ合衆国特許4026967 号および3953655号中に更に詳細に記されてい

直接合成によつて製造する相溶化剤において は、重合体物質は2~10炭素原子のαーオレフィ 分"とは、酸、エステル、酸無水物、および塩か 10 ンと1または2のカルボキシル部分を有するα, βーエチレン性不飽和カルポン酸、エステル、無 水酸または塩の共重合体である。直接的に合成し た相溶化剤は、少なくとも75モルパーセントのオ レフイン成分と約0.2~25モルパーセントのカル

アイオノマー相溶化剤は直接的に合成した相溶 化剤から成ることが好ましく且つ約90~99モルパ ーセントのオレフィンと約1~10モルパーセント のカルボキシル部分を有するα, β-エチレン性 ルボキシル部分はカルボン酸等価物とみなされ且 つカルボン酸等価物がモノカルボキシル性である ときは1~3の原子価を有する金属イオンによつ て中和され、カルボン酸等価物がジカルボキシル チレンとたとえばプロピレンその他のような3~ 25 性であるときは1の原子価を有する金属イオンで 中和される。中和の程度を調節するために、金属 イオンはカルボキシル部分の少なくとも10パーセ ントを中和するに充分な量で存在せしめる。代表 的な適当なαーオレフインおよび不飽和カルボン インを含む共重合体である。ポリオレフインを不 30 酸、無水酸およびエステル単量体は、本明細書中 で先に記したものである。アイオノマー重合体は アメリカ合衆国特許3264272号に記されている。

> 相溶化剤は一般に約0.5~3.0重量パーセントの カルボン酸成分を含有する。

本発明の成形製品の製造においては、ポリオレ フィンは一般に連続相を与えるようにして全組成 物の約60~95重量パーセントの量で用いられ、一 方、第二の非相溶性の重合体は不連続相を与える ようにして全組成物の約5~40重量パーセントの イン酸、マレイン酸、フマル酸、イタコン酸、こ 40 量で用いられる。アルキルカルボキシル置換ポリ オレフィンは全組成物の約0.5~3 重量パーセン トの量で用いられる。

> 好適実施形態-実施例1の記述。この実施例に おいては、ポリオレフイン、ポリアミドおよび相

ンド物および(b)均一ブレンド物を調製した。

溶化剤を混合して、(a)本発明に従がう不均一ブレ

ポリアミドは、77.5重量部のポリヘキサメチレ ンアジパミドと22.5重量部のポリカプロアミドと いう組成を与えるようにヘキサメチレンジアミ 5 対照例 1 ン、アジピン酸およびカプロラクタムを縮合させ ることによつて調製した。このポリアミドは約 215℃の融点を示した。

ポリオレフインは、1立方センチメートル当り て0.24のメルトインデックスを有する線状ポリエ チレンであり、"アラソン" PE 5593の商品名によ りィー・アイ・デユポン ド ニーモアズ エン ド カンパニーから市販されているものである。 ポリアミドとポリエチレンの粒子は一般に立方体 16 状であり且つ各辺で約3~4㎜であつた。

アルキルカルボキシル置換ポリオレフイン相溶 化剤は、0.958 g / cdの密度を有し且つASTMD -1238に従つて測定するときに約10のメルトイン デックスを示すポリエチレン上に、フマル酸を溶 20 融グラフトさせることによつて、取得した。フマ ル酸は、アメリカ合衆国特許4026967号に記す方 法に従って、重合体の全重量に基づいて約0.9重 量パーセントの量で、ポリエチレン上にグラフト させた。

相溶化剤の粒子は一般に立方体状で、1辺約2 ~3㎜であつた。この物質は約135℃の融点を示

混合物は77重量パーセントのポリオレフイン、 セントの相溶化剤を含有し且つドラム中で転回さ せることによつて完全に均一な粒子の分散を達成 した。

実施例 1

国ニュージャージー州、パラムスのボイスーフィ ッシャープラスチック機械株式会社によつて市販 され、FBZ1000型と呼ばれる、低混合スクリユー および設備を備えているもののような、押出し吹 込み成形機中に直接に仕込んだ。約450ml (16オ 40 ンス)の容量を有するびんを約240℃の押出し温 度において吹込み成形した。

比較例 1

混合物の1部分をウエルナーエンドプライデラ

14 .

-2軸押出機中で約250°Cの温度において均一化 したのち、上記実施例1において用いたものと同 一の押出し吹込み成形機中に直接に仕込んで、均 一な壁構造のびんを製造した。

対照として、同じ押出し吹込成形機中で約190 ℃の押出し温度において、ポリオレフィンを単独 で使用して、びんを製造した。

これらの3種類のそれぞれからのびんを目視に 0.944 g の密度、ASTMD-1238に従つて測定し 10 より調べ且つ無鉛ガソリンの透過に対するバリヤ - 性および圧搾空気衝撃強度について試験した。 試験結果を第1表に示す。

表

5			圧搾空気衝撃	透過パリヤ
		目 視	強度(kg-cm	-性(8損
			/ミル	失)
0		ポリアミド の層状分布	240	025
	比較例1 , 均一構造	均一な材料 の分布	1.7 5	9.8
5	対照例1 , ポリエチレン	全体的化同 一材料	2.1 4	19

目視による試験は、光学顕微鏡を使用しまたは 使用せずに、びんからとつた材料の緑の薄片を検 査することによつて行なつた。表中に示すよう 20重量パーセントのポリアミドおよび3重量パー 30 に、比較例1および対照例1からのびんは層状構 造を示さなかつた。実施例1からのびんは、びん の壁の厚さ全体に分布した層状構造のポリアミド 層を実際に示した。偏光フィルターを通して見た びんの壁の薄片は、実施例1のびんの中のポリア この混合物の1部分を、たとえばアメリカ合衆 35 ミドの層状構造を明確に証明し、且つ比較例1の びん中のポリアミドの均一な分布を示した。ポリ アミド層は、約1㎜の厚さのびんの壁を横切る多 数の重なつた層として分布した約0.5~15ミクロ メートルの厚さであると推定された。

> 圧搾空気衝撃は、びんの試験断片に対して ASTMD-3099の方法を適用することにより測定 した。その手順を簡単に記すと、圧搾空気で打ち 出す鋼球をぶつけたときに壁材料の試験部分によ って吸収されるエネルギーの測定からなつてい

透過に対するバリヤー性は、各実施例からのび んに100元の無鉛がソリンを入れ、びんを閉じた のち、約23℃において約50パーセントの相対温度 試験した。本発明のびんは、同じ材料からの均一 な壁を有するびんのほとんど40倍、ポリエチレン 対照びんの75倍以上大きな、ガソリンの透過に対 するバリヤー性を示すことは特筆に値する。 実施例 2~7

実施例1におけると同一のポリオレフイン、ポ リアミドおよび相溶化剤を使用して、いくつかの 異なる重量比の材料を混合し、上記実施例1にお けると同じ吹込み成形および押出機を用い、450 ul(16オンス)のびんを吹込み成形した。びん 15 一な壁を有していた。 は、上記実施例1のびんよりも僅かに薄い約0.75*

*~1㎜の厚さを有するように成形した。比較のた めに、比較例2および3、ならびに対照例2を も、行なつた。僅かに薄いびんの壁の厚さのほか は、実施例2、比較例2および対照例2は、上記

16

で500時間後に重量減を測定することによつて、5 実施例において製造したびんの繰返し実験を表わ

これらのびんを目視により試験し且つ流体の透 過に対するバリヤー性を、34日にわたる試験を行 なつたほかは、上記実施例1に記したガソリンの 10 減量試験によつて、試験した。

試験の結果を第2衷に示す。層状の壁は、壁の 断片が凝集破壊せずに層分離すなわち各層に引離 されることを意味する。比較および対照例からの びんは、そのように層分離することができない均

		第 2 表		~
実験番号	ポリオレフイン/ ポリアミド/相容化剤 (重量比)	ブレンド 物 の性質	壁 の 性 質	透過バリ ヤー性 <u>(重量滅</u> 、 <i>9</i>)
実施例 2	77/20/3	不均一	層状	0.39
" 3	79/20/1	"	"	0.36
" 4	82/15/3	<i>"</i>	"	0.38
<i>"</i> 5	84/15/1	"	"	0.36
" 6	87/10/3	"	ii .	0.43
<i>"</i> 7	89/10/1	"	"	0.46
比較例 2	77/20/3	均 一	均 一	1 5.1
" 3	79/20/1	"	"	1 0.2
対照例 2	100/0/0	"	"	2 7.2

実施例 8

この実施例においては、エチレンとメタクリル 酸の亜鉛中和共重合体から成る相溶化剤と共に前 実施例と同一のポリエチレンおよびポリアミドを 使用して、びんを製造した。相溶化剤は約90重量 35 にして製造したポリエチレン対照びんは、約259 パーセントのエチレンと約10重量パーセントのメ タクリル酸から成り、その中でメタクリル酸基の 約70パーセントは亜鉛イオンによつて中和してあ つた。この相溶化剤はASTMD-1238に従つて 190°Cにおいて測定するとき約1.1のメルトインデ 40 て、相溶化剤が約1.8重量パーセントの無水フマ ツクスを示した。

層状の壁を有するびんを、既述の実施例と同じ 装置により、80重量部のポリエチレン、15重量部 のポリアミドおよび3重量部の相溶化剤の不均一 混合物を使用して、吹込み成形した。

流体の透過を、前記と同様にして、無鉛ガソリ ンを使用して測定した。この実施例のびんは、25 日間に約0.5%の重量減を示したのに対して同様 の重量減を示した。

実施例 9

エチレン、プロピレンおよび 1。 4ーヘキサジ エン(71/25/4、重量比)の共重合体に対し ル酸官能性を有するような具合に、フマル酸をグ ラフトさせることによつて製造した重合体を相溶 化剤とするほかは、実施例8を繰返した。この材 料およびその製造はアメリカ合衆国特許4026967

号中に更に詳細に記されている。この相溶化剤を 用いて製造したびんは、前記の流体透過試験にお いて、25日間後に約0.59の無鉛ガソリンの損失 を示した。

実施例4の拡張としての実施例10においては、5 であつた。 フマル酸グラフト相溶化剤を含む、同じ重量比 の、同一の材料の混合物を用いて、約18リットル (5 ガロン) の容量と約3 mm (125ミル) 壁厚を有 する容器を吹込み成形した。使用したびん製造機 は、アメリカ合衆国、ニユーハンプシヤーのイン 10 イルムは層状構造を有し且つ凝集破壊せずに個々 ガーソル ランド オブ ナシユアによつて市販 されているもので、バリヤー飛び越しスクリユー と往復作用を有するB-30型と名付けられたもの であった。押出し温度は約243℃(470°F)とし た。

流体透過に対するパリヤー性を試験するため に、約3ℓの無鉛ガソリンを、これらのびんおよ び同一系列の実験において製造した同じ大きさの ポリエチレン対照びん中に入れた。これらのびん を、アメリカ合衆国デラウェア州、ウイルミント 20 実施例12および13 ンにおいて、夏季から秋季にわたる72日の間、頭 上からの直接の日光暴露から遮断して、大気条件 下に戸外に置いた。この期間に、本発明のびんは 約3.59のガソリンの減少を示したのに対して、 対照びんは約1238のガソリンの損失を示した。 実施例 11

この実施例においては、アメリカ合衆国、ニユ ージャージー州、ベロナのキリオンエクストルー ダーズ、インコーポレーテッド製の、低混合スク はリングなどを備えていない、K-100型と名付 けられたもののような、押出機を使用するフィル ム製造のための吹込み管状フィルム方法によつ て、層状フィルムを製造した。フィルムの材料 は、それぞれ65/30/5の重量比におけるポリオ 35 用いたものと同一であつた。 レフィン、ポリビニルアルコールおよび相溶化剤 であつた。ポリオレフインは0.944 g / cdの密度 とASTMD-1238に従つて測定したときの0.45の メルトインデツクスを有する線状ポリエチレンで あつた。

ポリビニルアルコールは99重量%を越える加水 分解を行なつたポリ酢酸ビニルで、4重量パーセ ントの水溶液中で20℃において13センチポアズの・ 18

粘度を示し、"エルバノール"90-50の商品名で イー・アイ・デユポンドニーモアズ エンド カ ンパニーから市販されているものであつた。

相溶化剤は実施例1において用いたものと同一

この材料を約50~75ミクロメートル(2~3ミ ル)の最終厚さを有するフィルム状に押出し且つ 吹込み成形した。押出しと吹込み成形は本発明の 層状構造の生成のための延伸を提供した。このフ の層に分離させることができた。

流体透過に対するバリヤー性の試験として、 ASTMD-1434の方法に従つて、フィルムの酸素 透過性を試験した。この実施例の層状フィルム 15 は、フイルムの厚さ1ミル当りに1日に付き1平 方メートル当りに335立方センチメートルのO2と いう酸素透過を示すのに対して、同じ実験の間に 製造したポリエチレン対照フィルムは同じ単位で 4760の透過を示した。

この実施例においては、ポリオレフイン、ポリ (エチレンーコービニルアルコール)、および相溶 化剤の混合物を使用して、層状のフィルムを押出 した。ポリオレフインは実施例11において使用し 25 たものと同一の材料であつた。 ポリ (エチレンー コーピニルアルコール)は、180℃の融点、1.198 **タ/cllの密度、ASTMD-1238に従って測定して** 190°Cで1.5のメルトインデックスを有し且つ株式 会社クラレ、大阪、日本から"エバール樹脂EP リユーとダイを有するが混合トービド、ピンまた 30 ーF"の商品名で市販されている、加水分解した エチレンと酢酸ビニルの共重合体であつた。実施 例12における相溶化剤は実施例1において用いた ものと同一であつた。

実施例13における相溶化剤は実施例8において

フィルム製造装置は実施例11のものと同一であ つた。フィルムは本発明の層状構造を有してい

流体透過パリヤー性の試験として、これらのフ 40 イルムについて酸素透過試験 (ASTMD-1434) および水蒸気バリヤー試験(ASTME-96)を行 なつた。

これらの試験の結果を第3衷に示す。

		第 3 表	
実 験 番 号	ポリオレフイン/ 第二重合体/相溶化剤 (重量比)	酸素透過率 (タ/100 i n² /日/ミル)	水蒸気バリヤー 性(g/100 i n²/ 日/ミル
実施例12	65/30/5	4 1	0.12
" 13	65/30/5	1	0.09
対照例	100/0/0	1 1 6	0.03

第2部門4) 特許法第64条の規定による補正の掲載 平4.5.27発行

昭和55年特許願第26221号(特公昭60-14695号、昭60.4.15発行の特許公報2(4)-20〔381〕号掲載)については特許法第64条の規定による補正があったので下記のとおり掲載する。

Int. C1. 5 B 29 C 55/00 49/02 特許第1644266号 識別記号 庁内整理番号 7258-4F 2126-4F

記

- 1 「発明の名称」の項を「層状成形製品の製造方法」と補正する。
- 2 「特許請求の範囲」の項を「1 ポリオレフイン、ポリオレフインと相溶しない第二の重合体およびアルキルカルボキシル置換したポリオレフインの組合わせから成り、ポリオレフインは連続マトリックス相として製品中に存在し、第二の重合体は該連続相に不連続相として埋込まれた物質の多数の薄い、実質的に2次元的で、平行且つ重なった層の形態で存在しそしてアルキルカルボキシル置換したポリオレフインは層間に存在して層を接合している層状成形製品の製造方法であつて、(1)ポリオレフイン、ポリオレフインと相溶しない第二の重合体、およびアルキルカルボキシル置換したポリオレフィンをポリオレフインと相溶しない第二の重合体、およびアルキルカルボキシル置換したポリオレフィンをポリオレフインまたは第二の重合体の中の一が軟化または溶融しないような温度において実質的に均一な粒子の分散が達成されるように混合し;(2)この混合物を実質的に付加的な混合を生ぜしめることなく最高の融点を有する重合体成分の融点よりも高い温度に加熱することによつて、第二の重合体の溶融した多数の粒子の結合を生ぜしめることなく溶融した不均一ブレンド物を確立し;且つ(3)溶融したブレンド物を(a)溶融物を延伸し且つ(b)延伸した溶融物を最低の融点を有する重合体成分の融点よりも低い温度まで冷却することによつて成形するという諸段階から成ることを特徴とする方法。
- 2 ポリオレフインとアルキルカルボキシル圏換したポリオレフインの組合わせの粒子および第二の重合体の粒子を、実質的に均一な粒子の分散が違成されるように混合する、特許請求の範囲第1項記載の方法。
- 3 ポリオレフインの粒子および第二の重合体とアルキルカルボキシル置換したポリオレフインの組合わせの粒子を、実質的に均一な粒子の分散が達成されるように混合する、特許請求の範囲第1項記載の方法。
- 4 ポリオレフインはポリエチレン、ポリプロピレン、ポリプチレンおよびこれらの物質の共重合体から成る群より選択する、特許請求の範囲第1項記載の方法。
- 5 第二の重合体はポリアミド、ポリビニルアルコール、ポリ(エチレン-コービニルアルコール)およびポリエステルから成る群より選択する、特許請求の範囲第1項記載の方法。
- 6 アルキルカルボキシル置換したポリオレフインは、ポリオレフイン骨格自体または側鎖の何れかに 結合したカルボキシル部分を有するポリオレフイン類から成る群より選択する、特許請求の範囲第1項 記載の方法。
- 7 延伸は1方向においてである特許請求の範囲第1項記載の方法。
- 8 延伸は垂直方向においてである特許請求の範囲第7項記載の方法。
- 9 延伸は溶融したブレンド物の押出しによつて達成する特許請求の範囲第1項記載の方法。
- 10 付加的な延伸を押出したプレンド物の吹込み成形によって達成する特許請求の範囲第9項記載の方法。
- 11 延伸は溶融したプレンド物の吹込み成形によって達成する特許請求の範囲第1項記載の方法。
- 12 第二の重合体がポリアミドである特許請求の範囲第1項記載の方法。
- 13 ポリアミドが材料の層中で約0.5ミクロメートルよりも厚く約50ミクロメートルよりも薄い厚さで存在する製品を得る特許請求の範囲第1項記載の方法。
- 14 第二の重合体が製品の約5~40重量パーセントの量で、ポリオレフインが約60~95重量パ

- ーセントの量で、且つアルキルカルボキシル置換したポリオレフインが約0.5~3重量パーセントの量で存在する製品を得る特許請求の範囲第1項記載の方法。」と補正する。
- 3 第4欄7~11行「本発明…である。」を「本発明は、ポリオレフインおよびポリオレフインと非相溶性の第二の重合体の不均一ブレンド物の層状成形製品の製造方法、特に流体、液体および気体物質の透過に対するバリヤーの形態にあるかかる製品の製造方法に関するものである。」と補正する。
- 4 第5欄10~17行「本発明…られる。」を「本発明によれば、ポリオレフイン、ポリオレフインと相溶しない第二の重合体およびアルキルカルボキシル置換したポリオレフインの組合わせから成り、ポリオレフインは連続マトリツクス相として製品中に存在し、第二の重合体は該連続相に不連続相として埋込まれた物質の多数の薄い、実質的に2次元的で、平行且つ重なつた層の形態で存在しそしてアルキルカルボキシル置換したポリオレフインは層間に存在して層を接合している層状成形製品の製造方法であつて、(1)ポリオレフイン、ポリオレフインと相溶しない第二の重合体、およびアルキルカルボキシル置換したポリオレフインをポリオレフインまたは第二の重合体の中の一が軟化または溶融しないような温度において実質的に均一な粒子の分散が達成されるように混合し;(2)この混合物を実質的に付加的な混合を生ぜしめることなく最高の融点を有する重合体成分の融点よりも高い温度に加熱することによって、第二の重合体の溶融した多数の粒子の結合を生ぜしめることなく溶融した不均一ブレンド物を確立し;且つ(3)溶融したブレンド物を(a)溶融物を延伸し且つ(b)延伸した溶融物を最低の融点を有する重合体成分の融点よりも低い温度まで冷却することによって成形するという諸段階から成ることを特徴とする方法が提供される。」と補正する。